MANUFACTURE OF IRON OXIDE VERTICALLY MAGNETIZED THIN FILM

Publication number: JP63181305
Publication date: 1988-07-26

Inventor: TORII HIDEO; FUJII TERUYUKI; AOKI MASAKI; AOKI

NOBUYUKI; OCHIAI KEIICHI

Applicant: MATSUSHITA ELECTRIC IND CO LTD

Classification:

- international: C30B25/02; C23C16/40; C23C16/44; C23C16/50;

C23C16/505; C30B29/26; H01F41/22; C30B25/02; C23C16/40; C23C16/44; C23C16/50; C30B29/10; H01F41/14; (IPC1-7): C23C16/40; C23C16/50;

C30B25/02; C30B29/26; H01F41/22

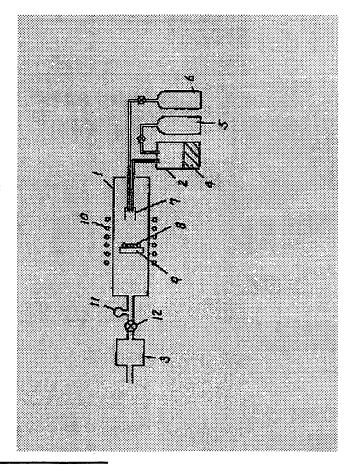
- European:

Application number: JP19870012900 19870122 Priority number(s): JP19870012900 19870122

Report a data error here

Abstract of **JP63181305**

PURPOSE:To improve magnetic characteristics by plasma-exciting and chemically evaporating an oxygen mixed gas with vapor wherein only an organic iron compound is heated and vaporized or the mixed vapor of this vapor and another vapor wherein a different sort of organic metal compound is heated and vaporized. CONSTITUTION: Vapor wherein an organic iron compound is heated and vaporized or the mixed vapor of this vapor and another vapor wherein an organic metal compound 4 of such as CO, Ni, Mn or Zn is used for a raw material gas and an oxygen gas is selected for a reaction gas. By a method of plasma-exciting and chemically evaporating the mixed gas of the raw material gas and the reaction gas, a film structure wherein a specific crystallographical plane consisting of dense pillar-shaped particles grown in the vertical direction of a ground substrate 8 is orientated with priority can be obtained. This improves magnetic characteristics.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

爾日本園特許庁(JP)

49 特許出際公開

母公開特許公報(A) 昭63-181305

@int_Cl_4	微別記号	庁内整理番号		❷公開	昭和63年(198	8)7月26日
H 01 F 41/22 C 23 C 16/40	•	7354—5E 6554—4K				
16/50 C 30 B 25/02 29/26		6554-4K P-8518-4G 8518-4G	審査請求	未請求	発明の数 1	(全9頁)

公発明の名称 酸化鉄垂直磁化薄膜の製造方法

②特 顧 昭62-12900

❷出 顧 昭62(1987) 1月22日

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式会社内 秀 雄 砂発 明 者 井 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器產業株式会社内 井 志 明 者 個発 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器座業株式会社内 樌 眀 木 正 個発 者 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器產業株式会社内 之 木 伊発 眀 渚 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器座業株式会社内 @発 朗 者 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式会社 创出 外1名 弁理士 中尾 赿 男 **HB**

明を描きる

1、発明の名称

酸化鉄垂直磁化镓膜の製造方法

- 2、特許請求の範囲
 - (I) 有機鉄化合物のみぞ加熱気化した落気、あるいは、前送蒸気に別種の有機金銭化合物を加熱 気化した蒸気の傷合蒸気に、酸素ガスを混合した混合ガスをプラズマ励起して化学落む (CVD) することで製造することを特徴とし

(CVD) することで製造することを特徴とし 特定の結晶学的な関が優先配向しており、かつ その結晶学的な関を保ったまま下地の基板に対 して最直方向に柱状に成長して生成した数解な 柱状粒子を包に下地装板に敷きつめた形状の膜 構造をもつことを特徴とするスピカル型結晶構 命の酸化鉄銀直磁化運販の製造方法。

② 有機鉄化合物が、鉄(豆)アセチルアセトナート。鉄(豆)トリフルオロアセチルアセトナート。鉄(豆)ヘキサフルオロアセチルアセトナートなどのβージケトン系鉄賃件であること

鉄銀直磁化薄膜の製造方法。

- 四 有機鉄化合物が、フェロセンあるいは、ビニルフェロセンのようなフェロセン誘導体などの 鉄シクロペンクジエニル系化合物であることを 特徴とする特許請求の範囲第(1)項配敵の酸化鉄 無直磁化確膜の製造方法。
- 4 有機会属化合物がコバルトアセチルアセトナートやニッケルアセチルアセトナートや亜鉛アセチルアセトナートなどのβージケトン系化合物、あるいはコバルトセンなどシクロペンタジエニル系化合物であり、コバルト化合物、あるいはマンガン化合物、あるいは至め化合物であることを特徴とする特許は次の範囲第30項記載の設化鉄器直磁化体数の製造方法。
- 3、発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、高密度磁気記録方式として性目されている最返磁気記録方式の媒体に発展でき、

なわち結晶学的な面が優先配向していて、かつ、 その面を保ったまま下地の基板に対して垂直方 向に社状に収長して生成した微細な柱状粒子を 密に下地基板に数きつめた形状の設構造をもつ スピネル型結晶構造の酸化鉄態直磁化薄膜の製 造方法を提供するものである。

従来の技術

の確認を作製し、これを水素気食中で選元してスピネル型の結晶構造を持つFesOa に変態させ、これをわずかに酸化させて、同じ結晶構造をもつr-FesOs の連続酸を作製するのが一般的であった〔例えばジェー・ケイ・ホワード・ジャーナル オブ パキューム サイエンス テクノロジー A、4巻・1ページ1986年(J. K. Howard, J. Vac. Sci. Technol, A, 1,1,1986)〕。 発明が解決しようとする問題点

上記したスパッタ法によるT-Feg Os 連 級膜の作製は、ターゲット材として金属鉄を用 い、酸素ガスを少し導入したチャンパー内で反 応スパッタリングを行なうことによって、はじ めにα-Feg Os 連続膜を形成し、この膜を 還元処理して結晶構造の異なるFeg Os 膜に 変化させ、さらにゆるやかに酸化して

T - F e g O g 連続駅に変化させる方法で
T - F e g O g 磁性速続膜の作製を行なうもの

使来、γ-Fe₂ O₈ 複数は、スパッタ法で作製されていた。金属鉄のターゲットを用い、酸素ガスを抜しつつスパッタする反応スパッタ 法により、まず、非磁性でコランダム型の結晶 構造を持つα-Fe₂ O₈ (アルファ酸化鉄)

FeaOeTT-FeaOaの変化過程における大きな体積変化が原因で、膜炎面に細かなり、膜炎面性が良好でなり、膜炎面性が良好できなり、膜炎の性が良好できやすいこと、また、膜はなが微細な多結晶から成っている。とは、では、破気特性の能率がやや低下し、かつ重直で、破気特性の能率がやや低下し、かつ重直で、破気特性の能率があること、また、製造工化膜にするのが困難であることなど、問題点が多く存在していた。

これらの欠点を取り致く製造方法として、ターゲット材にスピネル型酸化鉄の粉件を圧粉成型したものを用いて、スパッタ法で直接的にスパッタ法を設計されている(例えば屋隔一、直江正彦、電気通信学会技術研究報告、85巻版87、9ページ・1985年)。この方法では、下地基板の材料を選ぶられるによって結晶面が配向した磁性環膜も得られるが、中間は単位深い、上に、

君えないのが現状である。

そこで、本発明は、比較的低温で成職でき、 かつその成膜速度も高く、特定の結晶学的な面 が優先配向しており、かつその面が下地の基板 に対して最直方向に柱状に成長して成る数額な 柱状粒子を由に敷きつめた形状の膜構造をもつ スピネル型酸化鉄の垂直磁化薄膜を製造する方 法を提供することを目的としている。

閻迦点を解決するための手段

٥.

また、腰生成条件を選ぶことにより、下地基 版面に対して社状に成長した粒子からなる膜が 生成する。さらに条件を選べば、粒子の大きさ やその社状粒子の断面積等も期間でき、その社 状粒子の大きさを選ぶことによって、各社状粒 子に大きな形状磁気異方性をもたせて高密度磁 気記録メディアに発展可能な垂直磁化膜にする ことができる。

 ·作用

一般に化学器者法 (CVD法) は、原料ガス と反応ガスを多量に高速で反応容器内へ減すこ とによって成膜速度を高くでき、かつ他の一般 的な成膜法である真空器者法やスペッが法によ る成膜の場合のように、高い真空度を必要とし ないという特徴がある。すなわち多量生産が容 品に行なえる方法である。

本発明は上記した新説の製造方法であるので 類科ガスの有機会談化合物の意気の復産と反応 ガスである政策がスの復産の比や、動態に用い るプラズマ発生高層体の出力等の条件を選ぶ るでスピストル型酸化飲の記述の とに成蹊でスピストル型酸化飲の記述を が成蹊である。したがって酸からに成かった。 一般的な方法になる。Pez Oa 酸からにない 一般的な方法になる。Pez Oa 酸からにいい 一般的な方法である。中では、一般な変化にいい。 して製造する酸のマイクロクラックの発生という 関題点が解決される。また、ローをは、の では、ロティックの のこれが必要であるという問題点も解決され

実施例

以下に、本発明の酸化鉄量直磁化環膜の製造 方法の一実施例について関節を用いて述べる。

実施例 1

木実施例は、第1回に示すような製造装置を 用いて行なった。本製造装置は大まかに、管状 チャンパー 1 と、内蔵されたヒーターによって 一定温度に加熱できる原料気化用パブラー2と 排気ポンプ3から成っている。このパブラー? 中に有機企蹊化合動4を入れ加熱すると有機金 異化合物の蒸気が発生するが、キャリヤーガス として婆索ガス5を用いてこの落気を管状チャ ソパー 1 内へ導入する。一方、反応ガスである 酸素ガス 6 も同時に告状チャンパー 1 内へ導入 されるような構造になっている。管状チャンパ ー1内では、キャリヤーガスの窒素ガスによっ て遊ばれた有難金銭化合物の舊気と反応ガスの 敵素ガスの混合ガスの吹き出し皆1の正面中央 部に基板加熱ヒーター 9 が配置されていて、そ ヘレーせ出り お放体 さめる場路になっている。

Ñ

特開昭63-181305 (4)

また、管状チャンパーの外側にはブラズマ発生 用の高図被コイル10が設置されていて、高周 被電路を用いて、管状チャンパー内を披れるキャリヤーガスによって導入された有機金属化合 物の落気と酸素ガスの混合ガスをブラズマ励起 できるようになっている。なお、製造設置の反 応管内は常に、排気ポンプ3を用いて強制排気 することによって、一定の真空度を保っている。

50 Wに設定し、20分間、プラズマ助起を行ない、基板上にCVD膜を形成した。なお、基板は300でに加熱保持して成膜した。

この生成膜のX線回折、化学組成分析および 選赤外スペクトル側定を行ない解析して、

(111) 新工工 (1111) 新工工 (11111) 新工工 (1

つめた腰構造のスピネル型酸化鉄 ァーFeg Og が得られた。

なお、有機会属化合物として、上記の鉄(国) アセチルアセトナートのかわりに、鉄(国)トリフルオロアセチルアセトナートあるいは、 (国)へキサフルオロアセチルアセトナートあるいは、鉄(国)ジピバロイルメタンキレートン あるいはフェロセンあるいはピニルフェロセン を用い、第1 表に示す条件でプラズマ騒起 CVDを行なえば、往伏粒子のコラム径が約 350~450人の範囲の大きさの上述と同様の関構造の7~Pe。Osの垂直磁化膜が得られた。

(以下空白)

醫		有限金属化合物の福祉	パブラー温度 キャリヤーガス	キャリヤーガス	散素ガス視量
2	_		(c)	(// lu)	(vela)
-	8	鉄(国) アセチルアセトナート	185	0 2	1.0
63	. <i>?</i> 5	秋(田) トリアセチルアセトナート	120	1.0	600
83		鉄(国) ヘキサアセチルアセトナート	120	1.0	60
•	烯	米 (日) ジアパロイバググンキフート	140	1.5	-
10	V HEH	フェロセン	0 9	2.0	1.0
9		ピニルフェロセン	C) 61	1.0	60

11.

示した。Fe⁵*彼のメスパウア規定から、この

世は、2年と3年からなり、かつスピン会が除

節に対して完全に独直であることもわかった。 また、膜の新聞を賞分解能定者遵電子顕微鏡を

用いて観察すると実施例1の第3図に離似して

おり製剤に無直に往状粒子が密に林立てし躍わ

实施例 2

得られた生成膜について、X線図折、化学組成分析および遠赤外スペクトル例定を行ない解析した。その結果(100) 固が基板表面に完全配向したスピネル型酸化鉄 P = 204 審膜であった。この裏のX線図折パターンを第4図に

れた製機造をしており、その一個の柱状粒子のコラムをが約400~450人であることがわかった。すなわち、本発明の方法によって、一工程で、形状磁気暴方性により最直磁化膜となった微細な柱状粒子を密につめた膜構造のスピッル型酸化鉄FesOaが得られた。なお、有種金属化合物として、上記の鉄(II)フセチルアセトナートのかわりに鉄(II)フルオロアセチルアセトナート、あるいは鉄(II)へ中サフルオロアセチルアセトナート。

るいは鉄(豆)ジピパロイルメタンキレートあ

るいはフェロセンあるいはピニルフェロセンを

用い、第2表に示す条件でプラズマ勘起とVD

を行なえば、柱状粒子のコラム径が350~

450人の範囲の大きさの上述と同様の製構造のPeg O4の整価磁化膜が得られた。

(以下空白)

翻		有機会區化合物の磁腦	パブラー 指度 キャリヤーガス 酸素ガス統量 (で) (/ala) (/ala)	キャリヤーガス (校屋 (Min)	健株がス弦道 (/els)
	Q .	月 鉄(第) アセチルアセトナート	135	5	67
O4	- 2 1	ジ 数(国) トリアセチルアセトナート	120	4	64
Ø	, 4	ト 鉄 (里) ヘキサアセチルアセトナート	1 2 0·	•	84
-	/ IE	系 (目) ジビバロイルメランキレート	140	Ť	. I. S
R)	フェロト	フェロセン	0 9	1.8	ဖ
5	ラン茶	ピュルフェロセン	0.6	3.0	6.5

**

特開昭63-181305(6)

実施例3

下地基板 8 として、酸形成面を鏡面加工した 実施例しと同形状の強化ガラス円板を用い、重 遺職置は第5図に示す構造のものを用いて、下 地基板を300℃に加熱保持しながら腹形成し た。有機金属化合物原料として、有機鉄化合物 と有機コパルト化合物の二種類を用いて行なっ た。 有概鉄化合物として鉄 (目) アセチルアセ トナートを有償コパルト化合物としてコパルト アセチルアセトナートを用いた。 それぞれの鼠 料試薬25.08をそれぞれパプラー,2と21 に入れ、異なった佐量のキャリヤーガスを各パ ブラーに通すことによって、異なった波量をも つそれぞれの原料試策の蒸気を、配管を通して、 管状チャンパー1に導入した。なお、パブラー 内は加熱して135±0.5セに一定にして、 質状チャンパー内真空度を 1. 2 × 1 0 ¢ Torr に保ち、高周波出力50平で一定に保持してア ラズマ励起とVDを行ない成膜した。作製した 各磁性膜の成膜条件を第3妻に示した。

得られたそれぞれの強化ガラス基板上に合成 した膜について、実施例1. 2と同様に X 練回 街, 化学組成分析, 遠康外吸収スペクトル測定、 F c **抜メスパウア測定および高分解能走査型 電子顕微鏡観察を行なった結果、第3妻の膜の 構造は、全て実施例1の第2図に酷似した微額 な柱状粒子からなる構造を呈していた。また、 結晶構造的には全て(1111) 面が下地器板表 面に対して平行に配向したスピネル型のC。が わずかに固箝した酸化鉄 Cox Fearx O4で あった。磁気的にはメスパウアスペクトルの2 番目. 5番目の吸収がほとんど見えないことか ら、全て垂直磁化膜であった。さらに、これら の際について撮動式磁力計を用いて室温におけ る腹面に垂直方向と平行方向のB-Rループを 調べた。各磁性膜とも、メスパウア側定の結果・ と同様に全て毀直磁化膜となっていることを示 していた。

各合成膜の膜面に垂直方向のB-Hループか

盤	数(目) アセチルアセトナート用 コパロトアセチルアセトナーサーコー・コー・コー・カー・カー・カー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー	コバルトアセチルアセトナー]
£		rm ++ y + - 2 人間発展 (/m l n)	
٦.	10.0	2. 0	10.0
8	11.5	1. 5	10.0
60	10.5	1. 0	හ ත
~	12.0	0.5	1 0. 5
2	12.0	0.0	10.0

m m

それらの膜のC。固溶度の分析結果を第4変に示す。この表では、成膜心は第3表と対応している。

第 4 事

戏膜鱼	C。固溶量	製面に盤度方向の抗磁力
	(at. %)	H c 1 (O e)
1	8.5	2 3 6 0
2	6.0	1700
3	4. 3	1 2 4 0
4	2. 0	6 5 0
5	0	280

第4変から、C。固溶量の地加と共に、合成 膜のH c 1 値が大きく増大することがわかる。 すなわち、有機コベルト化合物の蒸気の複量の コントロールによって、異なったH c 1 値をも つ垂直磁化膜を製造することができることを示 しており本発明の方法で製造されたスピネル型 酸化鉄垂直磁化膜が番密度磁気配換用メディア てある.

なお、有機鉄(旦)化合物については、上記の鉄(豆)でキチルアセトナートのかわりに、他の化合物、タージケトン系の鉄(豆)へキサフルアセンを用いても、マクロアセンを用いても、マクロアセンを用いても、するとこれをので、メリージケーのでは、上に、ログロアセチンを用いていなり、エに、ログロアセチンを用いていた。ログロアセチンを開発について、ログロアセチンを用いて、ログロアセチンを用いて、ログログラーがサートで、一般には、ログログラーがサートで、一般には、ログログラーがサートで、一般には、ログログラーがリングラーでは、ログログラーので、アールトセンを用いて、ログログラーので、エントロールので、アースの検には、関連が製造できた。

実施例 4

下地器板 B として、実施例 S と同じ強化ガラ ス円板を用い、同じ製造装置(第 5 図)を用い て、有機飲化合物と各種の鉄以外の有種金属化

入して、アラズマ助起とVDを行なった。キャ リヤーガス被量は、それぞれ、鉄(II)アセチ ルアセトナートの入ったパブラー 2 に対して 1 0 s & / minとし、もう一方のパブラー 2 に 対しては 2 s & / minとした。他の成膜条件 は、実施例 3 と全く同じ条件に設定した。

た、メスパウアスペクトルの2番目、5番目の

会物を原料に用いて、反応ガスとして、酸素を 用いて、わずかな別種の金属が固搾したスピネ ル型酸化鉄量収磁化酸の製造を本象例の方法で 行なった。

有機鉄化合物として鉄(II)アセチルアセトナートを用い、もう一方の有機金属化合物として、ニッケルアセトナート、あるいは、マンガンアセチルアセトナートあるいは、亜鉛アセチルアセトナートを用いて行なった。

鉄(ヨ)アセチルアセトナートの入ったパブラー2は185±0.5でに保持し、また、もう一方のパブラー2には、鉄以外の金属の有機金属化合物を入れ、それが、ニッケルアセチルアセトナートの場合はパブラー温度を185±0.5でに保持し、それが亜鉛アセチルアセトナートの場合はパブラー温度を115±0.5でに保持し、それが亜鉛アセチルアセトナートの場合パブラー2。2・内にキャリヤーガスの窒素ガスを流入して、それぞれの原料で建金属化合物の高気を管状チャンパー1内に連

全て磁気的には垂直磁化膜になっていた。さらに外部磁場を加えて測定したスペクトルの解析から、Niが固溶した酸化鉄、Nix Pes-x O4中のNi, イオンは結晶学的にB位置(八面体位置)に入っていること、Mnが固溶した酸化鉄、Mn y Fes-y O4中のMnイオンもB位置に入っていること、Znが固溶した酸化鉄、Znz Pes-z O4中のZnイオンはA位置(四面体位置)に入っていることがわかった。発明の効果

以上に述べてきたように、本発明の製造方法 によれば容易に耐環境性に優れたスピネル型酸 化鉄の態度磁化膜を製造することが可能になる。 また、原料ガスを制御すれば、鉄以外の金属イ オンも容易に添加できるので、膜の磁気特性の 調御もできるようになり、この整度磁化膜は掛

4、図面の簡単な説明

第1回は本発明の一実施例1で用いた製造装置

篦磁気配録用メディア材料へ容易に発展できる。

特開昭63-181305(8)

1 で製造した f - Pe2 Os 型度磁化原のヒステリシスループ図、ただし図中で上で示したループは膜面に垂直方向のヒステリシスループであり、
1 1 で示したループは、膜面に平行方向のヒステリシスループ、第 3 図は本発明の一実施例 1 で製造した f - Fe2 Os 垂直磁化膜の断面図、第 4 図は本発明の一実施例 2 で製造した

P ● g O 』 垂直磁化酸のX線回折パターン図、第 5 図は木発明の一実施例 3 で用いた製造装置の構造を示す構成図である。

代理人の氏名 弁理士 中尾敏男 ほか1名

1一管状チャンパー

2一原料気化用バブラー

3一排気ボップ

4 -- 有機金属化合物

5ーキャリアーガスボンへ

6一 反応ガスボンベ (酸素)

7一混合ガス吹き出し管

8-基板

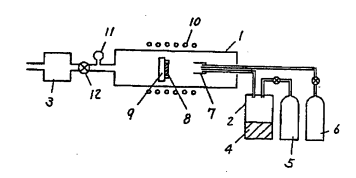
9--基板加熱L-y-

10 一高周波コイル

11一真空計

12一真空度調整パルプ

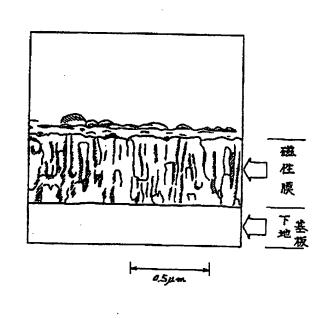
ME. 1 150



第 2 図

300 III 5 200 S H(KOe) -200 -300 -400

第 3 図



第 4 図

第 5 12

